

Aktivitas Antibakteri Ekstrak Etanol Daun Nyireh (*Xylocarpus Granatum* J. Koenig)

Aprilya Sri Rachmayanti¹, Rastria Meilanda², Yunisa Friscia Yusri³, Zahara⁴, Ibnu Rushd⁵
1,2,3,4,5,6 Program Studi Sarjana Farmasi, Institut Kesehatan Mitra Bunda Batam, Batam, Kepulauan Riau, 29444
E-mail: rastria.m@gmail.com

Article Info

Article history:

Received August 14, 2025 Revised August 17, 2025 Accepted August 21, 2025

Keywords:

Nyireh Leaf Extract, , Sthapylococcus Aureus, Antibacterial, Antifungi

ABSTRACT

Nyireh plant (Xylocarpus granatum J. Koenig) is a mangrove plant that can usually grow in tidal areas, river embankments, and along rivers. This plant is believed to be a traditional medicine in dealing with diarrhea disorders, wound cleansers and sun protectors. This study aims to determine the antibacterial and antifungal activity of the ethanol extract of nyireh leaves against Pseudomonas aeruginosa, Sthapylococcus aureus and Candida albicans fungi. Nyireh leaf extract was prepared using the maceration method with 70% ethanol solvent. In testing the antibacterial and antifungal activity using the disc diffusion method with a concentration of 2%, 4%, 6%, positive control for bacteria (Tetracycline) positive control for fungi (Ketoconazole) and negative control (DMSO 5%). Research on the antibacterial and antifungal activity test of ethanol extract of nyireh leaves produced a strong inhibitory power at a concentration of 6%. In Pseudomonas aeruginosa bacteria concentration of 6% with an average concentration of 17.05 mm, Sthapylococcus aureus bacteria with an average concentration of 6% with an average of 22.95 mm and Candida albicans fungi at a concentration of 6% with an average of 11.88 mm. Potential as antibacterial and antifungal against the bacteria Pseudomonas aeruginosa, Sthapylococcus aureus and the fungus Candida albicans.

This is an open access article under the CC BY-SA license.



Article Info

Article history:

Received August 14, 2025 Revised August 17, 2025 Accepted August 21, 2025

Keywords:

Ekstrak Daun Nyireh, Pseudomonas Aeruginosa, Sthapylococcus Aureus, Antibakteri, Candida Albicans, Antifungi

ABSTRACT

Tumbuhan nyireh (Xylocarpus granatum J. Koenig) merupakan tumbuhan mangrove yang biasanya dapat tumbuh di daerah pasang surut, pematang sungai, serta sepanjang sungai. Tanaman ini dipercaya sebagai obat tradisional dalam mengatasi gangguan diare, pembersih luka dan sun protector. Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui adanya aktivitas antibakteri dan antifungi ekstrak etanol daun nyireh terhadap bakteri Pseudomonas aeruginosa, Sthapylococcus aureus dan jamur Candida albicans. Ekstrak daun nyireh dibuat dengan menggunakan metode maserasi dengan pelarut etanol 70%. Pada pengujian aktivitas antibakteri dan antifungi menggunakan metode difusi cakram dengan konsentrasi 2%, 4%, 6%, kontrol positif bakteri (Tetrasiklin) kontrol positif jamur (Ketokonazole) dan kontrol negatif (DMSO 5%). Penelitian pada uji aktivitas antibakteri dan antifungi ekstrak etanol daun nyireh menghasilkan daya hambat yang kuat pada konsentrasi 6%. Pada bakteri Pseudomonas aeruginosa konsentrasi 6% dengan rata-rata 17,05 mm, bakteri Sthapylococcus aureus konsentrasi 6% dengan rata-rata 22,95 mm dan jamur Candida albicans pada konsentrasi 6% dengan rata-rata 11,88 mm. Berpotensi



sebagai antibakteri dan antifungi terhadap bakteri *Pseudomonas* aeruginosa, *Sthapylococcus aureus* dan jamur *Candida albicans*.

This is an open access article under the <u>CC BY-SA</u> license.



Corresponding Author:

Rastria Meilanda Institut Kesehatan Mitra Bunda Batam Email: rastria.m@gmail.com

PENDAHULUAN

Siput Tumbuhan nyireh (*Xylocarpus granatum* J. Koenig) merupakan salah satu spesies tumbuhan mangrove yang banyak ditemukan di Indonesia. Tumbuhan ini dapat tumbuh di daerah pasang surut, pematang sungai, serta sepanjang sungai (Putri & Hidajati, 2015). Adapun kandungan senyawa bioaktif tanaman mangrove (*Xylocarpus granatum* J. Koenig) diantaranya golongan tanin, alkaloid, flavonoid, saponin dan steroid dengan aktivitas sebagai antimikroba dan antifungi (Elsy *et al.*, 2018).

Antibakteri merupakan senyawa yang dapat menghambat pertumbuhan bakteri tertentu. Bakteri tersebut dapat menyebabkan timbulnya penyakit tertentu misalnya *Staphyloccocus aureus* sebagai penyakit kulit (Rosyidah *et al.*, 2012).

Jamur *Candida albicans* merupakan salah satu jamur patogen pada manusia. Penyakit yang disebabkan oleh jamur *Candida albicans* ini dikenal dengan istilah kadidiasis atau kandidosis yaitu suatu penyakit jamur yang bersifat akut dan subakut yang dapat mengenai mulut, vagina, kulit, kuku, paruparu dan saluran pencernaan (Lutfiyanti *et al.*, 2012).

Pada penelitian buah nyireh secara empiris digunakan oleh masyarakat nelayan Bugis sebagai "boreh" setiap kali para nelayan akan melaut untuk melindungi kulit dari sinar matahari. Diduga buah nyirih bermanfaat sebagai *sun protector* sehingga memiliki potensi yang sangat besar untuk dikembangkan menjadi bahan makanan, minuman, kosmetik seperti *body scrub* dan *body lotion* (Tangkas *et al.*, 2018).

Pada penelitian sebelumnya (*Xylocarpus granatum* J. Koenig) banyak digunakan untuk pengobatan tradisional sebagai obat diare dan air ekstraknya sebagai pembersih luka, penyakit yang disembuhkan oleh tumbuhan *Xylocarpus granatum* J. Koenig pada umumnya disebabkan infeksi oleh bakteri, sehingga diperkirakan di dalam tumbuhan *Xylocarpus granatum* J. Koenig terkandung suatu senyawa yang mempunyai aktivitas antibakteri dan antifungi (Prabowo *et al.*, 2014).

Berdasarkan uraian diatas maka peneliti tertarik ingin meneliti Aktivitas antibakteri dan antifungi ekstrak etanol daun nyireh *Xylocarpus granatum* J. Koenig terhadap baketri *Pseudomonas auriginosa, Sthapylovoccus* dan Jamur *Candida albicans*.

METODE

Jenis penelitian ini bersifat eksperimental yang dilakukan di Laboratorium Mikrobiologi dengan judul "Aktivitas Antibakteri dan Antifungi Ekstrak Etanol Daun Nyireh (*Xylocarpus granatum* J. Koenig) terhadap Bakteri. Penelitian ini akan dilaksanakan pada bulan Juni sampai dengan Juli 2020 di Laboratorium Mikrobiologi Farmasi, Program Studi Sarjana Farmasi, Institut Kesehatan Mitra Bunda.



Alat dan Bahan

Alat

Alat yang digunakan dalam penelitian ini adalah autoklaf, cawan petri, wadah kaca coklat, oven, blender, *rotary evaporator*, tabung reaksi, inkubator, LAF (*laminar air flow*), pinset, jarum ose, bunsen, kertas cakram, kertas saring, penggaris, timbangan digital, kapas, kertas label, alumunium foil, jangka sorong, *magnetic stirrer*, corong kaca dan gelas ukur

Bahan

Bahan yang digunakan dalam penelitian ini adalah ekstrak daun nyireh (*Xylocarpus granatum*), etanol 70%, bakteri *pseudomonas auriginosa*, bakteri *sthapylococcus* dan jamur *candida albicans*, aquadest, Nutrient Agar (NA), Potato Dextrose Agar (PDA), DMSO 5%, tetrasiklin, ketokonazole, NaCl 0,9%, amoniak, kloroform, pereaksi mayer, asam sulfat pekat, asam asetat glasial, FeCl₃, HCl pekat, serbuk Mg, besi (III) klorida heksahidrat, besi (II) sulfat heptahidrat, natrium asetat trihidrat.

Pembuatan Simplisia dan Ekstrak

Simplisia

Pembuatan simplisia dimulai dari pengumpulan bahan sampel yaitu daun nyireh dan beratnya 10 Kg. kemudian lakukan pencucian pada sampel dengan menggunakan air mengalir untuk menghilangkan kotoran hingga bersih, lakukan pengeringan sampel dengan diangin-anginkan, setelah kering simplisia dihaluskan menjadi serbuk dengan cara diblender. Tumbuhan nyireh (*Xylocarpus granatum J. Koenig*) diperoleh dari Pulau Bulang Lintang, Kepulauan Riau. Bagian tanaman yang digunakan adalah daunnya, daunnya kemudian dicuci bersih dengan air mengalir, dirajang, lalu dikeringkan dalam lemari pengering selama 3 × 24 jam. Daun yang telah kering diserbukan tanpa menyebabkan kerusakan atau kehilangan kandungan kimia.

Ekstrak

Serbuk daun nyireh (*Xylocarpus granatum* J. Koenig) sebanyak 3,1 Kg dimaserasi dengan menggunakan pelarut etanol 70%. Proses maserasi dilakukan selama 3 × 24 jam sambil sekali- sekali diaduk, kemudian dipisahkan maserat, lalu didapatkan hasil maserat kemudian disaring dan diuapkan menggunakan *rotary evaporator* hingga memperoleh ekstrak kental.

Standardisasi Parameter Spesifik

Identitas

Pendeskripsian tata nama yaitu nama simplisia dan esktrak, nama latin tumbuhan, bagian tumbuhan yang digunakan dan nama Indonesia tumbuhan (Depkes RI., 2000).

Pemeriksaan Organoleptis

Pemeriksaan organoleptik ekstrak meliputi bentuk, bau, rasa dan warna. Pernyataan "tidak berbau", "praktis tidak berbau", "berbau khas lemah" atau lainnya. (Depkes RI., 2000; Depkes RI., 2008).

Uji Mikroskopis

Uji mikroskopik dilakukan terhadap serbuk simplisia dan diamati fragmen pengenal daun nyireh secara umum yang dilakukan melalui pengamatan di bawah mikroskop, menggunakan kloralhidrat LP (Depkes RI., 2008; Eliyanoor, 2012).

Parameter Non-Spesifik

Penetapan Susut Pengeringan

Masukkan 1 gram ekstrak ke dalam cawan yang sebelumnya sudah dipanaskan pada suhu 105° C selama 30 menit dan telah disetarakan. Ratakan ektrak dengan cara menggoyangkan hingga didapatkan ketebalan lapisan 5 mm-10 mm dan keringkan pada suhu 105° C hingga bobot tetap. Tutup

JPIM: Jurnal Penelitian Ilmiah Multidisipliner

Vol. 02, No. 02, Tahun 2025, Hal. 1434-1446, ISSN: 3089-0128 (Online)



cawan dan dinginkan didalam desikator hingga suhunya menjadi suhu kamar serta catat bobot tetap yang diperoleh.

Susut Pengeringan =
$$\frac{(B-A)-(C-A)}{(B-A)} X 100\%$$

Ket:

A = Berat krus porselin kosong setelah dipanaskan (g)

B = Berat krus porselin + sampel sebelum dipanaskan (g)

C = Berat kurs porselin + sampel telah dipanaskan (g)

Penetapan Kadar abu

Timbang ekstrak sebanyak 1 gram dan dimasukkan ke dalam krus silikat yang telah dipijar dan ditara, pijarkan perlahan-lahan hingga suhu yang menyebabkan senyawa organik dan turunannya terdestruksi dan menguap sampai tinggal unsur mineral dan anorganik saja yaitu pada suhu $600 \pm 25^{\circ}$ C, dinginkan dan timbang. Kadar abu total dihitung terhadap berat bahan uji, dinyatakan dalam % b/b.

$$Kadar Abu = \frac{(C-A)}{(B-A)} X 100\%$$

Keterangan:

A = Berat krus porselin kosong setelah pemijaran (g)

B = Berat krus porselin + Sampel sebelum pemijaran (g)

C = Berat krus porseling + sampel setelah pemijaran

Penetapan Kadar Air

Masukkan 1 gram ekstrak kedalam wadah yang sebelumnya sudah disetarakan, lalu keringkan menggunakan oven dengan suhu 105° C selama 5 jam dan timbang bobot ekstrak. Hitung kadar air dalam persen terhadap bobot awal sampel.

$$Kadar\,Air = \frac{bobot\,sampel\,awal - bobot\,sampe\,akhir}{bobot\,sampel\,awal}\,X\,100\%$$

Skrinning Fitokimia

Uji Alkaloid

Sebanyak 40 mg ekstrak kental daun nyireh ditambahkan 2 mL amoniak dan 2 ml kloroform kedalam tabung reaksi, lalu tambahkan 3-5 tetes asam sulfat pekat, kemudian dikocok, dibiarkan beberapa lama hingga terbentuk dua lapisan. Pada lapisan bagian atas dipindahkan kedalam tabung reaksi lalu dianalisis dengan pereaksi Mayer 4-5 tetes. Apabila terbentuk endapan berwarna putih maka sampel mengandung alkaloid

Uji Saponin

Sebanyak 40 mg ekstrak kental daun nyireh ditambahkan 10 mL aquadest sambil dikocok kuat selama 1 menit lalu ditambahkan 2 tetes HCl. Apabila busa yang terbentuk tetap stabil maka sampel mengandung saponin

Uji Flavonoid

Sebanyak 40 mg ekstrak kental daun nyireh ditambahkan 20 mL air panas kedalam tabung reaksi, didihkan selama 5 menit lalu disaring. Filtrat sebanyak 5 mL ditambahkan 1 ml HCl pekat dan sedikit serbuk Mg, kemudian dikocok kuat-kuat. Apabila terbentuk warna merah, kuning atau jingga maka sampel mengandung flavonoid.

Uji Tanin

Sebanyak 40 mg ekstrak kental etanol daun nyireh ditambahkan etanol sampai sampel terendam semua, lalu sebanyak 1 mL dipindahkan kedalam tabung reaksi kemudian ditambahkan 2-3



tetes larutan FeCl₃ 1%. Apabila terbentuk warna hitam kebiruan atau hijau maka sampel mengandung tanin.

Uji Terpenoid dan Steroid

Sebanyak 40 mg ekstrak kental etanol daun nyireh ditambahkan 10 tetes asam asetat glasial dan 2 tetes asam sulfat. Larutan dikocok perlahan dan dibiarkan selama beberapa menit. Apabila terbentuk warna biru atau hijau maka sampel mengandung steroid sedangkan apabila terbentuk warna kecoklatan atau violet maka sampel mengandung triterpenoid.

Pembuatan Media

Sterilisasi Alat

Sterilisasi alat dilakukan dengan beberapa tahap, yang pertama cuci alat-alat yang akan digunakan, keringkan dengan posisi terbalik setelah kering bungkus alat dengan menggunakan alumunium foil. Kemudian masukkan ke dalam autoklaf 121° C hingga selesai.

Media Nutrient Agar (NA)

Sebanyak 2,4 g serbuk Nutrient Agar, dicampur dengan 120 mL air suling dalam Erlenmeyer dan dipanaskan diatas hotplat menggunakan magnetic stirrer sampai terbentuk larutan jernih. Tutup Erlenmeyer dengan kapas dan alumunium foil kemudian disterilkan didalam autoklaf pada suhu 121° C, tekanan 15 lbs (keseimbangan satuan) selama 15 menit. Komposisi Nutrient Agar yaitu 20 g dalam 1 liter aquadest.

Media Potato Dekstrosa Agar (PDA)

Sebanyak 2,34 gr serbuk Potato Dektrosa Agar dicampur dengan 60 mL air suling dalam Erlenmeyer dan dipanaskan diatas hotplat menggunakan magnetik strirer sampai terbentuk larutan jernih. Tutup Erlenmeyer dengan kapas kemudian disterilkan didalam autoklaf pada suhu 121° C, tekanan 15 lbs (keseimbangan satuan) selama 15 menit. Komposisi Potato Dektrosa Agar yaitu 39 g dalam 1 liter aquadest.

Peremajaan Bakteri

Mikroba uji diremajakan dari stok kultur murni kemudian ditanam pada medium agar miring NA untuk bakteri dan PDA untuk jamur. Inkubasi selama 18-24 jam pada suhu 37° C untuk bakteri dan 3-5 hari pada suhu kamar (25-27)° C untuk jamur, peremajaan dilakukan setiap dua minggu sekali

Pembuatan Suspensi

Ambil satu sampai dua ose koloni mikroba uji dari kultur agar miring NA untuk bakteri dan PDA untuk jamur, dimasukkan kedalam tabung reaksi yang berisikan NaCl fisiologis, kemudian dihomogenkan dengan vortex. Kekeruhan/konsentrasi dari suspense diukur dengan Spektrofotometer UV-Vis sehingga diperoleh suspense dengan transmitan 25% pada panjang gelombong 580 nm untuk bakteri dan transmitan 90% pada panjang gelombang 530 mm untuk jamur

Pengujian Antimikroba

Sebanyak 0,1 mL suspense mikroba uji dimasukkan kedalam cawan petri kemudian ditambahkan 12 mL media agar NA yang masih cair (50-55° C) untuk bakteri dan media PDA untuk jamur, lalu digoyang hingga homogen dengan suspensi mikroba uji. Setelah media memadat diletakkan kertas cakram steril yang telah ditetesi dengan 10 μl larutan uji menggunakan pipet mikro. Inkubasi dalam inkubator selama 24 jam pada suhu 37° C untuk bakteri dan selama 3-5 hari pada suhu 25-27° C untuk jamur. Pembacaan hasil positif bila disekitar kertas cakram terdapat daerah bening (*clear zone*) tanpa adanya pertumbuhan mikroba dan diukur diameter daerah hambat tersebut menggunakan jangka sorong. Sebagai kontrol positif untuk bakteri digunakan larutan tetrasiklin 30 μg/disk dan untuk jamur digunakan larutan ketokonazol 10 μg/disk.



HASIL DAN PEMBAHASAN

Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui aktivitas antibakteri terhadapat bakteri *Pseudomonas aeruginosa, Sthapylococcus aureus* dan antifungi terhadap jamur *Candida albicans* dari ekstrak daun nyireh. Sampel yang digunakan adalah daun nyireh (*Xylocarpus granatum* J.Koenig) yang diambil di Bulang Lintang Kepulauan Riau. Pengambilan daun nyireh harus dalam keadaan yang segar dan berwarna hijau tua, daun nyireh diambil sebanyak 10 Kg.

Daun nyireh yang sudah terkumpul akan dilakukan determinasi tanaman, tujuan dilakukannya determinasi sampel ini yaitu untuk memastikan sampel yang digunakan adalah daun nyireh. Determinasi tanaman dilakukan di Fakultas Biologi Universitas Andalas. Hasil determinasi diketahui bahwa tanaman yang digunakan adalah daun nyireh (*Xylocarpus granatum* J.Koenig).

Tabel 1. Hasil Rendemen Ekstrak Daun Nyireh

Sampel	Berat Sampel Kering (gram)	Berat Ekstrak (gram)	Rendemen (%)
Daun Nyireh	3100	62,8	2,0

Pengolahan daun nyireh (*Xylocarpus granatum* J.Koenig) sebelum diekstraksi yaitu sampel disortir dan dibersihkan dari segala kotoran yang ada dibawah air mengalir. Kemudian sampel dianginanginkan pada suhu ruangan selama beberapa hari. Pengeringan dilakukan agar dapat menghentikan reaksi yang dapat menyebabkan penguraian atau perubahan kandungan yang terdapat pada daun nyireh. Selain itu, pengeringan dilakukan di tempat yang terlindung dari cahaya matahari secara langsung. Hal ini dilakukan untuk menghindari kemungkinan terjadinya kerusakan pada kandungan kimia daun nyireh akibat pemanasan.

Tabel 2. Hasil Karakteristik Parameter Spesifik

|--|

1 Identitas



Nama Tanaman : Nyireh Nama Latin : *Xylocarpus* granatum Bagian : Daun

Pemeriksaan
2 Organoleptis
(simplisia)



Bau : Khas Bentuk : Serbuk kasar Warna : Hijau tua



Pemeriksaan Organoleptis (ekstrak)



Bau : Khas ekstrak Bentuk : Ekstrak kental Warna : Coklat kehitaman

3 Uji Mikroskopik



Menunjukkan adanya bentuk stomata berdinding tebal.

Sampel kering kemudian dihancurkan menjadi bagian yang kecil lalu sampel diblender dengan tujuan untuk memperluas permukaan sampel agar penyerapan dengan pelarut semakin luas dan menyebabkan penetrasi pelarut dalam membran sel semakin mudah dengan begitu akan mempercepat proses penarikan senyawa-senyawa metabolit sekunder yang terkandung didalam sampel. Ekstraksi dilakukan dengan metode ekstraksi dingin yaitu metode maserasi. Maserasi merupakan perendaman sampel dengan pelarut yang cocok atau pelarut tertentu (Depkes RI, 2000).

Proses ekstraksi pada penelitian ini menggunakan metode maserasi karena membutuhkan waktu yang singkat dan mudah (Misna, 2016). Proses maserasi ini menggunakan pelarut etanol 70% karena sampel yang digunakan adalah sampel serbuk kering yang memiliki kandungan air relatif sedikit. Adanya kandungan air sebanyak 30% pada pelarut etanol ini berfungsi untuk membantu memecahkan dinding sel sehingga mempermudah proses difusi dan penarikan senyawa metabolit sekunder pada sampel. Alasan pemilihan etanol sebagai pelarut karena lebih efektif, kapang dan kuman tidak mudah tumbuh, tidak beracun, netral, absorbsinya baik, dapat bercampur dengan air pada segala perbandingan, dan tidak diperlukan panas yang tinggi untuk pemekatan (Fitriantari, 2017).

Tabel 3. Hasil Penetapan Susut Pengeringan Ekstrak

Berat krus kosong (A)	Berat krus + ekstrak sebelum dipanaskan (B)	Berat krus + ekstrak setelah dipanaskan (C)	Rata-rata susut pengeringan (%)
34,015	35,015	34,930	8,5%
34,025	35,025	34,937	8,8%
34,037	35,037	34,955	8,2%

Pelarut etanol merupakan jenis pelarut polar yang memiliki tingkat kepolaran yang tinggi dan merupakan pelarut yang cocok untuk semua jenis zat aktif karena selain menarik senyawa yang bersifat polar, pelarut etanol juga dapat menarik senyawa-senyawa dengan tingkat kepolaran yang lebih rendah.



Etanol dikatakan sebagai cairan penyari karena lebih selektif, netral, dan memiliki absorbsi yang baik dan tidak beracun (Sa'adah & Nurhasnawati, 2015).

Tabel 4. Penetapan Kadar Abu Total Ekstrak

Berat krus kosong (A)	Berat krus + ekstrak sebelum pemijaran (B)	Berat krus + ekstrak setelah pemijaran (C)	Rata-rata kadar abu total (%)
34,615	35,615	34,718	10,3%
34,533	35,533	34,639	10,6%
34,873	35,983	34,984	11,1%

Sampel yang sudah dihaluskan ditimbang sebanyak 3,1 kg lalu dimaserasi dengan pelarut etanol 70%. Proses maserasi dilakukan selama 3 hari 3 kali pengulangan menggunakan wadah yang terbuat dari kaca untuk menghindari adanya reaksi kimia lain yang disertai dengan wadahnya. Maserat diuapkan dengan *rotary evaporator* akan mempermudah pengontrolan suhu dan meminimalkan resiko terjadinya oksidasi oleh udara yang mungkin terjadi selama proses penguapan yang dapat merusak senyawasenyawa antibakteri (Melisa & Dyke, 2019). Kemudian diuapkan lagi dengan oven agar mendapatkan ekstrak kental. Tujuan dari evaporasi adalah untuk menguapkan pelarut etanol sehingga yang tersisa hanya senyawa aktif atau ekstrak kental etanol. Ekstrak kental yang didapat ditimbang dengan hasil sebesar 62,8 gr kemudian dihitung nilai rendemen yang bertujuan untuk mengetahui maksimal dari pelarut dalam menyari senyawa yang terdapat didalam sampel. Nilai rendemen ekstrak etanol daun nyireh (*Xylocarpus granatum* J.Koenig) yang dihasilkan sebesar 2,0 %.

Tabel 5. Penetapan Kadar Air Ekstrak

Berat krus kosong	Berat krus + ekstrak sebelum pemijaran	Bobot sampel awal	Berat krus + ekstrak setelah pemijaran	Bobot sampel akhir	Rata-rata kadar abu total (%)
33,020	34,001	1,001	33,989	0,969	3,19%
33,025	34,025	1,003	33,991	0,966	3,68%
33,030	34,030	1,003	33,998	0,968	3,48%

Standarisasi ekstrak dilakukan dengan cara parameter spesifik dan parameter non spesifik, standarisasi secara spesifik yang dilakukan pada penelitian ini berupa identifikasi dilakukan untuk memberikan identitas objektif dari nama dan spesifik dari senyawa yang digunakan dalam penelitian.

Pemeriksaan organoleptis bertujuan untuk memberikan pengenalan awal terhadap simplisia dan ekstrak yang digunakan secara sederhana, organoleptis simplisia menunjukkan daun nyireh berbentuk elips, ujung daun membundar, berwarna hijau tua dan bau khas sedangkan pada pemeriksaan organoleptis ekstrak menunjukkan bentuk ekstrak kental dengan warna coklat kehitaman dan bau khas ekstrak. Uji mikroskopik bertujuan untuk mengetahui anatomi bagian tumbuhan, pada daun nyireh menunjukkan adanya berbentuk stomata berdinding tebal. Standarisasi non spesifik mencakup penetapan susut pengeringan ekstrak memenuhi standar Depkes RI (2008) yang dimana ditetapkan adalah < 11,00. Hasil rata-rata dari susut pengeringan sebesar 8,5%. Uji parameter ini memperlihatkan berapa banyak senyawa yang terkandung pada ekstrak dan hilang atau mudah menguap pada proses pengeringan. Susut pengeringan menjadi parameter suatu ekstrak untuk menjaga kualitas agar terhindar dari pertumbuhan jamur (Safitri, 2008). Penetapan kadar abu ekstrak memenuhi standar Depkes RI



(2008) yang dimana ditetapkan adalah < 16,6%. Hasil rata-rata dari kadar abu sebesar sebesar 10,6%. Kadar abu ditujukan untuk mengetahui jumlah bahan anorganik atau mineral yang tersisa setelah proses pengabuan (Sudarmadji, 1989).

Tabel 6. Hasil Skrining Fitokimia

Pemeriksaan	Hasil	Keterangan		
Alkaloid	+	Adanya endapan putih		
Saponin	+	Terbentuknya busa permanen		
		Terbentuknya buih dan mengalami		
Flavonoid	+	perubahan dari hijau ke jingga		
Tanin	+	Adanya warna hijau kehitaman		
Steroid	+	Adanya warna hijau		

Hasil uji kadar air ekstrak memiliki hasil rata-rata kadar air sebesar 3,45%. Memenuhi standar Depkes RI (2008) yang dimana ditetapkan adalah < 10,00%. Pengaturan kadar air sesuai dengan standar bertujuan untuk menghindari pertumbuhan jamur yang cepat pada ekstrak (Soetarno dan Soedirjo, 1997).

Uji skrining fitokimia dilakukan untuk mengetahui kandungan senyawa metabolit sekunder yang terdapat didalam ekstrak secara kualitatif. Senyawa metabolit sekunder dalam ekstrak dapat ditemukan dengan mengamati perubahan warna dan terbentuknya suatu endapan setelah ditambahkan pereaksi yang spesifik pada setiap uji (Sastrawan, Sangi, & Kamu). Sehingga dapat diketahui metabolit sekunder yang berpotensi memiliki aktivitas antibakteri, hasil skrining fitokimia pada penelitian ini menunjukkan bahwa pada ekstrak etanol daun nyireh (*Xylocarpus granatum J.*Koenig) menunjukkan hasil positif pada senyawa metabolit sekunder alkaloid, saponin, flavonoid, tanin dan steroid.

Pengujian aktivitas antibakteri dan antifungi pada penelitian ini dilakukan sebanyak tiga kali pengulangan dengan melakukan 5 perlakuan yaitu konsentrasi 2%, 4%, 6%, kontrol positif (tetrasiklin) pada bakteri (ketokonazole) pada jamur dan kontrol negatif (DMSO). Pemilihan antibiotik tetrasiklin sebagai kontrol positif karena kemampuannya yang telah teruji sebagai antibakteri yang memiliki spektrum luas dalam menghambat pertumbuhan bakteri gram positif dan pemilihan ketokonazol untuk kontrol positif karena ketokonazol merupakan salah satu pilihan obat antijamur, mekanisme kerja ketokonazol yaitu berinteraksi dengan enzim untuk menghambat demetilasi lanosterol menjadi ergosterol yang penting untuk membran jamur (Cushine & Lamb, 2005). Sedangkan DMSO dipilih sebagai kontrol negatif karena kemampuannya dapat menembus membran sel, akan tetapi pada penggunaannya sebagai pelarut konsentrasi akhir pada DMSO tidak boleh melebihi 10% karena dapat menyebabkan pecahnya membran sel (Andayani *et al.*, 2016).



Tabel 8. Hasil pengukuran zona hambat terhadap bakteri Sthapylococcus aureus

	Perlakuan Bakteri	Pengulangan (mm) Diameter zona i hambat				-Respon Hambatan
No S	Sthapylococcus aureus	I	II	III	Rata-	Pertumbuhan
	uureus				Rata	
1.	Konsentrasi 2%	14,2	13,3	14,8	14,1	Kuat
2.	2. Konsentrasi 4%	15,1	14,4	15,2	14,91	Kuat
Z. Konschua	Konsentrasi 470	5	17,7			Kuat
3.	Konsentrasi 6%	23,7	21,35	23,8	22,95	Sangat kuat
4.	Kontrol (+)	42,9	41,4	41,7	42	Sangat kuat
5.	Kontrol (-)	0	0	0	0	Tidak ada

Pengujian aktivitas antibakteri dan antifungi terhadap bakteri *Pseudomonas aeruginosa*, *Sthapylococcus aureus* dan jamur *Candia albicans* menunjukan respon hambatan pada konsentrasi 2%, 4%, 6% dari hasil pengujian antibakteri dan antifungi tersebut didapatkan hasil zona hambat terkecil pada konsentrasi 2% dan zona hambat terbesar terletak pada konsentrasi 6%. Hal tersebut menunjukkan bahwa semakin besar konsentrasi yang diberikan maka akan semakin besar daya hambat yang didapatkan.

Pada penelitian sebelumnya (Daula & Basher, 2009) ekstrak daun nyireh memiliki aktivitas terhadap bakteri *Sthapylococcus aureus* dan *Proteus vulgaris* dengan konsentrasi 0,1 %, 0,2%, 0,3% dan yang terdapat zona hambat adanya dikonsentrasi 0,3%. Hasil dari penelitian ini sudah melebihi hasil yang ada pada penelitian sebelumnya, sehingga dapat menjadi dasar acuan untuk membuat konsentrasi yang lebih besar.

Berdasarkan hasil analisis statistik untuk mengetahui ada atau tidaknya perbedaan daya hambat yang signifikan dari sampel daun nyireh yang diteliti. Hasil uji normalitas dengan menggunakan uji shapiro wilk menunjukkan signifikanya adalah 0,081 pada bakteri Pseudomonas aeruginosa, 0,780 pada bakteri Sthapylococcus aureus dan 0,851 pada jamur Candida albicans. Sehingga dapat disimpulkan data daya hambat yang diperoleh terdistribusi normal. Menurut (Purnomo, 2016) jika data hasil dari uji normalitas nilai signifikani lebih besar dari 0,05 maka kesimpulannya data berdistribusi normal sedangkan nilai signifikansi kurang dari 0,05 maka kesimpulannya data tidak berdistribusi normal.

Data daya hambat pada variasi terdistribusi normal dan memiliki hasil yang homogen kemudian dilanjukkan dengan analisa *one way* ANOVA, hasil perbandingan sampel uji memiliki nilai signifikansi 0,000 pada bakteri *Pseudomonas aeruginosa*, 0,000 pada bakteri *Sthapylococcus aureus* dan 0,000 pada jamur *Candida albicans*. Disimpulkan bahwa hasil uji analisa *one way* ANOVA kurang dari 0,05.

Maka dikatakan bahwa untuk setiap konsentrasi memiliki daya hambat yang berbeda. Hasil dari perbandingan sampel uji dan konsentrasi memiliki perbedaan dan untuk melihat perbedaan antar perbandingan maka dilanjukkan dengan uji Tukey untuk melihat perbedaanya. Hasil dari data yang berisi nilai rata-rata daya hambat yang dihasilkan pada perbandingan konsentrasi. Pada tabel konsentrasi didapatkan hasil rata-rata daya hambat yang paling besar pada konsentrasi 6%.



KESIMPULAN

Hasil uji aktivitas antibakteri ekstrak etanol daun nyireh (*Xylocarpus granatum* J.Koenig) memiliki daya hambat sedang terhadap bakteri *Pseudomonas aeruginosa*. Hasil uji aktivitas antibakteri ekstrak etanol daun nyireh (*Xylocarpus granatum* J.Koenig) memiliki daya hambat besar terhadap bakteri *Sthapylococcus aureus*.

Saran

Perlu dilakukan penelitian lebih lanjut mengenai aktivitas antibakteri dan antifungi ekstrak etanol daun nyireh terhadap bakteri patogen lain dengan variasi konsentrasi.

DAFTAR PUSTAKA

- Ahmad, M.M. (2006). Anti Inflammatory Activities of Nigella sativa Linn. Jurnal Penelitian.
- Alifah, Raniyanti Rieka, Khotimah, Siti, & Turnip, Mansur. (2015). Efektivitas Ekstrak Metanol Daun Sembung Rambat (Mikania micrantha Kunth) Terhadap Pertumbuhan Jamur Candida albicans. *Jurnal Protobiont*, *4*(1), 52–57.
- Andayani, R., Mubarak, Z., Rinanda, D. R., Kuala, U. S., Pendidikan, P., Gigi, D., Gigi, F. K., & Kuala, U. S. (2016). Aktivitas Antibakteri Tepung Cacing Tanah (Lumbricus rubellus) Terhadap Enterococcus faecalis Secara In Vitro.
- Baba, S., Chan, H.T., Kainuma, M., Kezuka, M., Chan, E.W.C. & Tangah, J., 2016. Botany, uses, chemistry and bioactivites oh mangrove plants III: *Xylocarpus granatum*. Isme/Glomis Electronic Journal 14(1): 1-4.
- Berg JM, Tymoczko JL, Stryer L. (2002). Biochemistry. 5th edition. New York; W.H. Freeman and Company.
- Brooks, G. F., Butel, J., & Morse, S. A. (2004). Mikrobiologi Iftdokteran. 23, 251–257.
- Brooks, G.F., Janet, S.B., Stephen A.M. 2005. Jawetz, Melnick and Adelbergs, *Mikrobiologi Kedokteran (Medical Microbiology) Buku I*, Alih Bahasa oleh Mudihardi, E., Kuntaman, Wasito, E.B., Mertaniasih, N.M., Harsono, S., dan Alimsardjono, L. Jakarta: Salemba Medika. pp. 317-25, 358-60.
- Cushine T, Lamb AJ. 2005. Antimicrobial activity of flavonoids, *International. Journal of antimicrobial agents*. 2005; 26: 343-56.
- Departemen Kesehatan Republik Indonesia, 2000, *ParameterStandar Umum Ekstrak Tumbuhan Obat*, Departemen Kesehatan Republik Indonesia, Jakarta, Indonesia.
- Departemen Kesehatan Republik Indonesia, 2008, *Farmakope Herbal Indonesia*, Edisi I, Departemen Kesehatan Republik Indonesia, Jakarta, Indonesia.
- Eliyanoor, B., 2012, *Penuntun Pratikum Farmakognosi*, Edisi II, Buku Kedokteran ECG, Jakarta, Indonesia.



- Elsy, P., Rozirwan, & M, H. (2018). *Uji Toksisitas Dengan Metode Brine Shrimp Lethality Test Pada Larva Udang* (p. 103).
- Fardiaz, S. 1989. Mikrobiologi Pangan. PAU Pangan dan Gizi. IPB. Bogor.
- Febrianasari Florensia. (2018). uji aktivitas antibakteri ekstrak Daun Kirinyu (Chromolaena odorata) Terhadap *Staphylococcus aureus*.
- Fitriantari, A. R. (2017). Kajian Aktivitas Kombinasi Ekstrak Etanol Daun Binahong (Anredera cordifolia (Ten.) Steenis) Dan Daun Lidah Buaya (Aloe barbadensis Miller) Terhadap Staphylococcus aureus ATCC. 91, 399–404.
- Gray, ed al. (2005). Lecture Notes Kardiologi edisi 4. Jakarta: Erlangga Medical.
- Hanani, E. 2015. Analisis Fitokimia (Edisi 1). Jakarta: EGC.
- Hariyati, S. (1987). Standarisasi Ekstrak Tumbuhan Obat Indonesia, Salah Satu Tahapan Penting dalam Pengembangan Obat Asli Indonesia. *Info POM Badan Pengawas Obat dan Makanan, Vol 6 No.4, hal 1-5*
- Harti, A.S., 2014. Biokimia Kesehatan. Yogyakarta: Nuha Medika.
- Hermawan, A., 2007, Pengaruh Ekstrak Daun Sirih (*Piper betle L.*) terhadap Pertumbuhan *Staphylococcus aureus* dan *Escherichia coli* Dengan Metode Difusi Disk, *Artikel Ilmiah*, Fakultas Kedokteran Hewan, Universitas Airlangga Surabaya.
- Isnawati, A. P., & Retnaningsih, A. (2018). Perbandingan Teknik Ekstraksi Maserasi Dengan Infusa pada Pengujian Aktivitas Daya Hambat Daun Sirih Hijau (Piper betle L.) Terhadap Escherichia coli. *Jurnal Farmasi Malahayati*, *I*(1), 19–24.
- Kusmayati, Agustini, N.W.R., 2007. *Uji Aktivitas Senyawa Antibakteri dari mikroalga (Porphyridium cruentum)*. Biodiversitas 8 : 48-53
- Lutfiyanti, R., Ma'ruf, W. F., & Dewi, E. N. (2012). Aktivitas Antijamur Senyawa Bioaktif Ekstrak Gelidium latifolium Terhadap Candida albicans. *Jurnal Pengolahan Dan Bioteknologi Hasil Perikanan*, *I*(1), 26–33.1
- Madigan, M.T., J.M. Markinto, and J. Parker., 2009, *Biology of Microorganisms.12th ed, New York*: Prentice Hall International.
- Misna, K. D. (2016). Aktivitas Antibakteri Ekstrak Kulit Bawang Merah (Allium Cepa L.) Terhadap Bakteri Staphylococcus Aureus Antibacterial Activity Extract Of Garlic (Allium Cepa L.) Skin Against Staphylococcus Aureus. 2(2).
- Mutria Farhaeni. (2016). Komodifikasi Ragam Buah Mangrove untuk Pemberdayaan Masyarakat Pesisir di Desa Tuban, Kecamatan Kuta, Kabupaten Badung Bali. *An Image Jurnal Studi Kultural*, *1*(1), 21–27.
- Pratiwi, I. (2009). *Uji Antibakteri Ekstrak Kasar Daun Acalyp haindica* terhadap *Bakteri Salmonella cholerasuis dan Salmonella typhimurium*. Skripsi. Jurusan Biologi FMIPA UNS, Surakarta.



- Purnomo, R. A. (2016). Analisis Statistik Ekonomi dan Bisnis Dengan SPSS. In Cv. Wade Group.
- Putri, A. A. ., & Hidajati, N. (2015). Uji Aktivitas Antioksidan Senyawa Fenolik Ekstrak Metanol Kulit Batang Tumbuhan Nyiri Batu (Xylocarpus moluccensis). *Unesa Journal of Chemistry*, 4(1), 37–42.
- Rosyidah, K., Nurmuhaimina, S. A., Komari, N., & Astuti, M. D. (2012). Aktivitas Antibakteri Fraksi Saponin Dari Kulit Batang Tumbuhan Kasturi (Mangifera casturi). *Alchemy*, *1*(2), 65–69.
- Rouf, R., Uddin, S.J., Shilpi, J.A. & Alamgir, M., 2007. Assessment of antidiarrhoeal activity of the methanol extract of *Xylocarpus granatum* bark in mice model. Journal of Ethnopharmacology 109:593-542
- Sa'adah, H., & Nurhasnawati, H. (2015). Perbandingan Pelarut Etanol dan Air pada Pembuatan Ekstrak Umbi Bawang Tiwai (*Eleutherine am.ericana* Merr) Menggunakan Metode Maserasi *Jurnal Ilmiah Manutung*, 1(2), 149-153.
- Safitri, R., 2008. Penetapan Beberapa Parameter Spesifik dan Non Spesifik Ekstrak Etanol Daun Alpukat (Persea americana Mill.), Skripsi, Universitas Indonesia.
- Sastrawan, I. N., Sangi, M., & Kamu, V. (2013). Skrining Fitokimia dan Uji Aktivitas Antioksidan Ekstrak Biji Adas (*Feoniculum vulgare*) Menggunakan Metode DPPH. *Jurnal Ilmiah Sains*, 13(2), 110.
- Septiani, S., Dewi, E. N., & Wijayanti, I. (2017). Aktivitas Antibakteri Ekstrak Lamun (Cymodocea rotundata) Terhadap Bakteri Staphylococcus aureus DAN Escherichia coli (Antibacterial Activities of Seagrass Extracts (Cymodocea rotundata) Against Staphylococcus aureus and Escherichia coli). SAINTEK PERIKANAN: Indonesian Journal of Fisheries Science and Technology, 13(1), 1.
- Soetarno, S., dan Soediro, I.S., 1997. Standarisasi Mutu Simplisia dan Ekstrak Etanol Daun Alpukat (Persea americana Mill), Skripsi, Universitas Indonesia.
- Sudarmadji, S. 1989. Analisa Bahan Makanan dan Pertanian. Penerbit Liberty, Yogyakarta.
- Tangkas, S. P., Udayana, A. N. P., & Fitria, M. (2018). Pemanfaatan buah nyirih dan lindur untuk mendorong masyarakat melestarikan hutan mangrove- converted (p. 107).
- Todar K. 2004. *Pseudomonas aeruginosa*. University of Wisconsin-Madison Departement of Bacteriology.
- Yudi. P, Henky. I, Arief. P. 2014. Ekstraksi Senyawa Metabolit Sekunder yang terdapat pada Daun Mangrove *Xylocarpus granatum* dengan Pelarut yang Berbeda. Universitas Maritim Raja Ali Haji.